

Selezione pubblica per titoli ed esami, con eventuale preselezione, per il reclutamento di n.1 posto di personale di categoria D – posizione economica 1 – area tecnica, tecnico-scientifica ed elaborazione dati, da assumere con rapporto di lavoro subordinato a tempo determinato, della durata di dodici mesi, per le attività previste presso il Dipartimento di Area medica (DAME) dell'Università degli Studi di Udine (2022_PTA_TD_010)

Ai sensi, per gli effetti e per gli adempimenti previsti dall'art. 19 del D.lgs. 33/2013, n. 33 (*"Riordino della disciplina riguardante il diritto di accesso civico e gli obblighi di pubblicità, trasparenza e diffusione di informazioni da parte delle pubbliche amministrazioni"*) e successive modificazioni e integrazioni, la Commissione, nominata con Provvedimento Dirigenziale n. 484 del 20.10.2022, riunitasi in seduta preliminare in data 8.11.2022, e così composta:

Presidente	Prof. CURCIO Francesco	Prof. Ordinario – Dipartimento di Area medica – Università degli Studi di Udine
Componente	Dott.ssa FINATO Nicoletta	Ricercatrice Universitaria – Dipartimento di Area medica – Università degli Studi di Udine
Componente	Dott.ssa CONTIN Magali	Cat. D – Area tecnica, tecnico-scientifica ed elaborazione dati – Dipartimento di Area medica – Università degli Studi di Udine
Segretaria	Dott.ssa PIVIDORE Emanuela	Cat. D – Area amministrativa-gestionale – Dipartimento di Area medica – Università degli Studi di Udine

COMUNICA

di aver formulato i seguenti quesiti per la prova orale:

QUESITI DELLA BUSTA N. 1

Quesito n. 1: Puoi descrivere a grandi linee che cos'è la norma ISO 20387 e com'è organizzata?

Quesito n. 2: Come viene regolata la distribuzione dei campioni di una Biobanca? Quali sono i requisiti di un software gestionale per il Biobanking?

Quesito n. 3: Definisci i requisiti strutturali per l'accreditamento di una biobanca secondo la norma ISO di riferimento.

Testo da tradurre:

6.3.1 The requirements for facilities/dedicated areas and the environmental conditions necessary for the performance of biobanking shall be documented.

6.3.2 The biobank or the legal entity of which it is a part shall determine, control and maintain the facilities/dedicated areas to provide the conditions required for conformity with defined quality control (QC) criteria. This includes procedures to maintain fitness for intended purpose, biosafety, and biosecurity of biological material and associated data.

QUESITI DELLA BUSTA N. 2

Quesito n. 1: Com'è articolata la norma ISO sul Biobanking?

Quesito n. 2: Quali sono i requisiti per l'acquisizione di un campione da parte di una Biobanca? Come dev'essere un database per la gestione dei campioni di una Biobanca?

Quesito n. 3: Cosa prevede la norma ISO 20387 circa i requisiti strutturali di una Biobanca?

Testo da tradurre:

4.1.2 When possible, the biobank should be aware of the minimal requirements for biological material and/or associated data destined for downstream application(s) to ensure that biological material and associated data are handled in a way to enable reproducible research.

4.1.3 The biobank's mission should be defined and available.

4.1.4 Information relevant to biobank activities, processes and procedures shall be documented in a comprehensible format.

QUESITI DELLA BUSTA N. 3

Quesito n. 1: Qual è la norma ISO di riferimento delle Biobanche e come questa definisce una Biobanca?

Quesito n. 2: Tratteggia a grandi linee il percorso di un campione dalla raccolta alla conservazione in Biobanca. Specifica i requisiti dei database per la gestione dei campioni di una Biobanca.

Quesito n. 3: Cosa comprendono i requisiti strutturali di una Biobanca?

Testo da tradurre:

4.1.1 The biobank shall have procedures addressing biobanking of each type of biological material and associated data held. This includes processes such as collecting/procuring and/or acquiring and receiving, tagging, accessioning/logging, cataloguing/classifying, examining, preparing, preserving, storing, managing data, destroying, packaging as well as safeguarding, distributing and transporting. The biobank shall have procedures to ensure compliance with relevant biosecurity and biosafety requirements. The procedures shall also address risks and opportunities using a risk assessment.

QUESITI DELLA BUSTA N. 4

Quesito n. 1: Sulla base di quale norma ISO si può richiedere l'accreditamento di una Biobanca e com'è articolata?

Quesito n. 2: Come dev'essere conservato un campione in Biobanca e come sono gestiti i dati associati ai campioni, ovvero quali sono i requisiti dei database per la gestione dei campioni di una Biobanca.

Quesito n. 3: Esistono dei requisiti strutturali per una Biobanca e quali sono secondo la norma ISO 20387?

Testo da tradurre:

4.1.5 The documentation shall include relevant information generated from procedures pertaining to the quality management system (see Clause 8) as well as the management of facilities/dedicated areas.

4.1.6 The biobank shall comply with relevant regional, national and international ethical principles for biological material and associated data.

NOTE For more information and for guidance on social responsibility, see ISO 26000.

4.1.7 The biobank should document the identity of personnel performing activities encompassing procedures as referred to in 4.1.1.

Si comunica altresì che la candidata Caponetto Federica ha estratto la busta n. 3 e la candidata Ceschia Gridel Alessia la busta n. 1.

Dei quesiti non estratti è stata data lettura.

Udine, 15/11/2022

Il Presidente della Commissione esaminatrice
Prof. CURCIO Francesco

